⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

図 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-201156

SInt. Cl. 4

識別記号 庁内整理番号

@公開 平成1年(1989)8月14日

G 01 N 33/483 C 12 M 1/34 G 01 N 33/543 E-7055-2G F-8717-4B Q-7906-2G*

風発明の名称 磁気的分離デバイスおよび不均質検定における使用法

②特 顧 昭63-289940

②出 頭 昭63(1988)11月16日

@発 明 者 メイ・ケイ・リ アメリカ合衆国マサチユーセツツ州01701, フレイミンガ

ム, デインスモア・アベニユー 50, アパートメント

104

⑫発 明 者 ジャック・ケスラー アメリカ合衆国マサチユーセッツ州01721, アシユラン

ド, キャリエージ・ハウス・パス 23

⑪出 願 人 ジーンートラック・シ アメリカ合衆国マサチユーセッツ州01701, フレイミンガ

ステムス ム, ニュー・ヨーク・アベニュー 31

個代 理 人 弁理士 湯浅 恭三 外4名

最終頁に続く

明細書の浄存(内容に変更なし)

明・細・書

1. 発明の名称

磁気的分離デバイスおよび不均質検定における 使用法

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 磁性粒子から成る固相を用いる検定法において使用するための磁気的分離装置であって、
- a) 上記の磁性粒子を含むよう適合させた非 鉄製容器を受け入れるための多数のオリフィスを もつベース手段;
- も) 各々の受入れ用オリフィスの周囲の周りで間隔が置かれた、上記ペース上で取付けられる多数個の磁石手段であって、該磁石手段の各々が上記受入れオリフィスを通る断面平面と同一平面である一つの方向において東北磁場が各々が一つの共通方向において配向される、磁石手段: から成る装置、
- 2. 上記の受入れ用オリフィスが4個の磁石手段により周囲の周りでかこまれている、請求項1

記載の装置。

- 3. 磁性粒子から成る固相を用いる検定法にお いて使用するための磁気的分解装置であって、
- a) 上記の磁性粒子を含有するよう適合させた非鉄製容器を受入れるための多数個のオリフィスをもつベース手段:
- b) 各々の受入れ用オリフィスの周囲の周りで問隔をとって上記ベース上にとりつけられる多数個の磁石手段であって、該磁石手段の各々が上記受入れ用オリフィスを通る一つの断面平面と同平面である方向において南北磁場方位を保有し、かつ、その南北磁場方向配列上記受入れ用オリフィスの各々の簡囲の周りで一つの共通方向で動いて、その前にある磁石の南北磁場方位からほぼ180°空る、磁石手段:

から成る装置。

- 4. 上記の磁石手段が稀土領コバルト磁石である、請求項1記載の装置。
- 5. 上記磁石手段が稀土類コバルト磁石である、 請求項3記載の装置。

- 6. 上記磁石手段が33Hネオジム鉄鋼素磁石である、請求項4記載の装置。
- 7. 上記磁石手段が33日ネオジム鉄硼素磁石である、請求項5記載の袋置。
- 8. 上記ベース手段が96個の受入れオリフィスをもち、上記装置が117個の33Hネオジム鉄 硼素磁石から成り、そして、上記ベース手段がアルミニウムとプラスチックから成る群から選ばれる物質でつくられる、請求項7記載の装置。
- 9. 上記磁石が約0.13×0.13×0.5インチの寸法をもつ、請求項8記載の装置。
- 10. 非鉄質マイクロチューブ容器を受け入れかつ上記ペース手段とかみ合わせるよう適合させたチューブ移送手段からさらに成り、それによって、各々の非鉄質マイクロチューブ容器が一つの受入れオリフィスによって受取られかつ多数個の磁場によってとりかこまれる、請求項1記載の装置。
- 11. 非鉄質マイクロチューブ容器を受取りかつ上記ベース手段とかみ合うよう適合させたチュ

13. 鉄質固相微細粒子を利用する、リガンド 特異的結合性物質による免疫検定またはハイブリ ダイゼーションによって液体試料中でリガンドを 検出する方法であって、その際その改良が、固相 結合リガンドまたはリガンド特異的結合性物質を 上記液体試料中に存在する未結合のリガンドまた はリガンド特異的結合性物質から分離するために、

請求項3配敵の磁気的分離装置を用いることから成る、方法。

- 14. 磁性粒子から成る固相を用いる検定法において使用するための磁気的分離装置であって、
- a) 上記磁性粒子を含有するよう適合させた 非鉄質組成物のマイクロウエル・トレー手段を受 入れるよう適合させたベース手段:
- b) 上記マイクロウエル・トレー手段と間隔を置いて並んで上記ペース上に取りつけられる多数個の磁石手段であって、それにより、上記マイクロウエル・トレー中の各々のウエルがそれに隣接して、該ウエルを通る一つの断面平面と同平面である一つの方向において南北磁場方位を保有する少くとも一つの磁石手段をもち、そして、その場合に、上記磁石手段の上記南北磁場の各々が一つの共通方向において配向されている、磁石手段:から成る装置。
- 15. 磁性粒子から成る固相を用いる検定法において使用するための磁気的分離装置であって、
 - a) 上記磁性粒子を含有するよう適合させた

非鉄質容器を受入れるための多数個のオリフィス をもつペース手段:

- b) 各々の受入れオリフィスの周囲の周りで 間隔をとって置かれた、上記ペース上で取つけられた多数個の磁石であって、その場合、該磁石であって、移って、政磁 町田 での 各々は上記受入れ用オリフィスを通る一つの方向で南北磁場方向 保有し、そして、方位の南北磁場方向は、上記を 入れ用オリフィスの各々の周囲の周りの一つの位 入れ用オリフィスの各々の周囲の周りの一つの位 、前に動いて、前にある磁石の南北磁場方の 配向からほぼ180°変る、複数個の磁石; から成る装置、
- 16. 上記ウエルの各々が4個の磁石手段によって周囲の周りでとりかこまれている、請求項13 記載の
- 17. 上記ウエルの各々が4個の磁石手段により周囲の周りでとりかこまれる、請求項13記載の装置。
- 18. 上記の磁石手段が稀土期コバルト磁石である、請求項16記載の装置。

19. 上記の磁石手段が稀土類コパルト磁石である、請求項18記載の装置。

- 20. 磁性粒子から成る固相を用いる検定法に おいて使用するための磁気的分離装置であって、
- a) 上記磁性粒子を含有するよう適合させた 多数個のマイクロウエルを含む非鉄質トレーを受 入れるためのベース手段:
- b) 液体取出し穴から成るカバー手段および 該カバー上で間隔を置いて該カバー上にとりつけ られた多数個の磁石手段であって、それによっか 上記カバーと記べースおよび上記とのか と上記ペースおよび上記とのか み合せが各ウエル周囲の周りの多数個の報音を段 と各ウエルと並ぶ液体取出し穴との立てを し、その際、上記磁石手段が上記ウエルで のの面平面と同平面である一つの方向の上記 場がは、上記磁石手段の上記磁石手段の 場がは、上記磁石手段の上記域の はな場の各々が一つの共通方向において配向さ れる、カバー手段と磁石手段: から成る装置。
- 21. 磁性粒子から成る固相を用いる検定法に

技検定およびハイブリダイゼーション型検定に関 して使用するための新しい磁気的分離デバイスを 記述するものである。

発明の背景

ここで特許請求される発明が関係する二つ主な 種類の検定法が存在し、これらは免疫検定とハイ ブリダイゼーション検定を含む。免疫検定は以前 から存在しており、抗体をその抗体が特異的であ おいて使用するための磁気的分離装置であって、

- a) 上記磁性粒子を含有するよう適合させた 複数個のマイクロウエルを含む非鉄質トレーを受 入れるためのベース手段:
- b) 上記ペース上で間隔がとられ上記ペース 上にとりつけられた多数個の磁石手段から成り、 それによって上記ペースと上記トレーとのかみ合 せが各ウエル周囲の周りで多数個の磁石手段の並 置をもたらすペース手段であって、その場合、上 記ウエルの各々が4個の磁石手段によって周囲の 周りでとりかこまれ、かつ、南北磁場方位は、上記 ウエルの各々の周囲の周りの一つの方向で動いて、 変る、ペース手段: から成る装置。

3. 発明の詳細な説明

発明の分野

本発明は不均質型検定を実施するのに有用なデバイスに関するものであり、さらに特定的にいえば、微細磁性粒子あるいは鉄質粒子を使用する免

る抗原との間の反応の特異性に基づいている。は とめに用いられた抗体はポリクローナル起源のも のであり、例えば、抗体は、それが望まれる抗体に よる機戦に続いて動物中でつくり出された。そ は、コラーとミルシュタインによる1975年 (Nature 225:1061)の革新的開発に続い て、モノクローナル抗体が好まれてきており、そ れは、それらがより容易につくることができ、親 和性および結合活性による精巧な選択を可能にす るからである。

さらには、抗体および/または抗原を譲継化する各種の技法が存在しており、それらには、同位元素譲載、蛍光性分子、化学発光分子、酵素、光散乱性粒子、エネルギー転移、スペクトル的にマッチ(matched)する分子の対の間の観立て(schese)、などの採用が含まれる。これらの技法は当業においてよく知られており、ここで詳細に見直して見る必要はない。しかし、二つのかけはなれた種類の検定、すなわち、均質検定と不均質検定を区別することは価値がある。均質は操作上見地から最

も関生まれ、何故ならば、その検定実施のための 反応全体および反応剤の添加が、最終的な検出段 階とともに、単一溶液中でおこるからである。従っ て、時間がかかりかつ誤差をひきおこし得る機械 的操作が回避されるが、しかし、所望の感度で以 てその種の検定法を開発することの技術的側面は 相当なものである。対照的に、数多くの検定法が 不均質系に基づいて実施され、その場合には、一 般的にはある型の固根物質を含む一つの溶液の中 でいくつかの段階が実施される。検出されるべき 反応は溶液中が固相上のいずれかにおいておこり、 続いて分離段階が行なわれ、それによって未反応 成分、および汚染性影響物が効果的に除去され得 る。結果は一般的には、追加的な機械的操作を使 用してより高い水準の感度にある。慣用的な不均 貫検定は溶液から手によって容易に除き得るディッ アスティック (dipstick)、あるいは同じように手 軽な移送を可能にする大きいビードを用いてきた。 ラテックスまたは類似物質から一般的には成るよ り小さいビードは液体からの隔離のためにフィル

ターおよび/または遠心法に頼ってきた。大きい 似性粒子を用いる概念もまた関係されており、ス ミスらにより米国特許4.272.510および4.292.920 において記載される。特定的にいえば、スミスら はBB型粒子の使用、および容器から容器へ周相 を取出すための電磁的にエネルギーを与えられた 釘(nail)を用いることによって溶液から上記 BB粒子を取出すこと、を述べている。多少あか ぬけしないけれども、スミスらの方法は、汚染性 影響をしばしば与える容器塑が、検出可能反応が 固相上でおこるともちろん仮定して、取除かれる という利点を実際にもっている。しかしこれらの 方法は、すべての固相粒子を別の容器へ取出しそ して/あるいは移すことができない故に、特に做 棚な磁性または鉄質粒子の場合にそうであるよう に、正確さを扱うという実質的危険性に悩む方法 である。そのような微細粒子はスミスらによって 記述されている大ビードよりも大いに好まれるも のであり、なぜならば、それらは反応がおこり得 るはるかに大きい表面積をもつからである。感度

は従って劇的に改善される。

本発明の一つの目的は、小容積の数定について 使用可能であり、あるいは一度に > 60の検定に 使用できる、磁性微細粒子を用いる検定で使用す るデバイスを提供することである。

本発明のもう一つの目的は、マイクロタイター型トレーで以て用いることができ、それによって 多数の検定を同時的に実施し得るデバイスを提供 することである.

本発明のさらにもう一つの目的は、鉄質園相物質と一緒に使用する、オートクレーブ減壊ができる分離デバイスを提供することである。

本発明のさらにもう一つの目的は、自動化ビベット系へ手軽に適合させ得る磁気的分離デバイスを 提供することである。

本発明のさらにもう一つの目的は、各試科容器 内で1個、2個または4個の鉄質粒子引付け位置 を提供するよう適合させ得る、磁気的分離デバイ スを提供することである。

より最近に使われるに至ったもう一つの種類の 検定法は核酸プローブの優的核酸によるハイブリ ダイゼーションに類るものである。優的核酸は一 般的には伝染性微生物、例えばバクテリア、ビー ルスなどと関連するものであり、ただし、特異的 超助ゲノムの検出もまた期待される。非常に単的 化した説明によると、ハイブリダイゼーション検 定は相補的タクレオチド塩基の間の大いに好まし いペアリング(pairiags)に依存している。特定 的にいえば、好ましいペアリングはアデニンと、チミジン、グアニンおよびシチジンとの間である。デオキシリボ核酸(DNA)の各額はは合致するが相様成され、一方、それの相補額は合致するが相補的の系列のDNA塩基から成る。このができ、二本額核酸を一本額へ解離させることができ、そして相補的配列をもつ核酸で構成されるアローブが相補的位置においたのプローブが相補的位置においないは、そのプローブが相補的位置においたのより出し得る。

DNAはリボ核酸(RNA)に転写され、それはウラシルがチミジンに置換されること以外には同じ四つの塩基のリボヌクレオチドでまた構成される。その転写方式のゆえに、そのRNA配列はまたDNA配列に対して相補的であり、従生物または超胞のRNAを、優的RNAを相越的配列を合むプローブへハイブリッドさせることによって、同じようにして検出し得る。核酸プローブの生成と調合は、比較的最近の発展であるが、よく知ら

定および/またはハイブリダイゼーション検定に おいて使用するための磁気的分離デバイスが提供 されるのであり、それは、試料と鉄質粒子を含め た検定成分 (assay component) を保持する非鉄 製容器を受け入れるための多数のオリフィスをも つベースから成り、上記鉄質粒子は自然の磁性を 示しても示さなくてもよい。このオリフィスの各 々は、好ましくは多数個、最も好ましくは4個で あって、かつ最も好ましくはオリフィス周囲の周 りに等距離で間隔を置いた磁石によってとりかこ まれている。各磁石の南北磁場方位は好ましくは、 受入れ用オリフィスを過る一つの断面平面と同一 平面であり、従って、容器の総体的に並んでいる 縦軸に対して垂直である方向においてその非鉄製 容器の上に突き当るよう、配向される。従って、 この好ましい実施就機におけるすべての磁石はべ ースとの関係において一つの単一特定方向で一線 に並んている。一層好ましくは受入れオリフィス の周囲の周りの磁石の南北磁場方位は180。方 向が変る。このように、各オリフィスの周囲の周り

れた技術でありかつ文献中によく記載されている。 この点において助けになる文献はマニアチスらの、 クローニング・マニュアルであり、それの関連部 分は、ここで官及した文献とともに本明細書にお いて参照して祖入れられている。

容易に測定し得るとおり、免疫検定に関して用いられる同じ技法の多くは標識化であり、不均質 / 均質系をハイブリダイゼーション検定へ適用できる。特に、不均質検定における固相物質の使用はハイブリダイゼーション検定を特別に有用にさせる技法である。微細磁性粒子の利用はしかし、主として、現在の磁気的分離デバイスをハイブリダイゼーション検定へ適用できないことのために、平凡なことではない。

そこで、本発明のもう一つの目的は、ハイブリ ダイゼーション検定と鉄質固和粒子とに関して有 用である、適切な磁気的分離デバイスを提供する ことである。

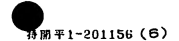
発明の要約

本発明の原理と目的によると、不均質の免疫検

で一つの共通の方向、例えば時計周りまたは反対 同りですすむことによって磁石の磁場方向を検査 して見ると、第一の磁石は次の磁石とは180° 反対にある南北磁場方向をもち、その磁石はこん どはその次の磁石と180°反対にある、等々、 の結果となる。このようにして、周囲の周りにあ る他の磁石はどれも実質的に同等の磁場配向をも つ。

このデバイスの最も好ましくい実施思想はさらに、複数の非鉄質容器へあるいはそれらから同時的に液をピペットすることができる、室内装置付きピペット手段から成る。その他の実施思機はさらに、非鉄製容器の各々の内部で反応剤を撹拌しかつその非鉄製容器を受入れ用オリフィスへかみ合わせかつ取り出すためにベース手段をかみ合わせるよう適合させた移送スライド、から成る。

本発明の他の実施思様は非鉄製容器内で1個または2個のスポット引付け部位を与える受入れ用オリフィスー磁石配向から成り、一方、4個の磁



石によってかこまれた受入れ用オリフィスをもつ 最も好ましい上記実施競技は4個のスポット引付 け部位をもたらす。

液体試料中のリガンドについての免疫検定またはハイブリダイゼーション検定において、本発明の磁気的分離デバイスから成る新規の方法が提供されている。

詳細記述と最良方式

図1は本発明の磁気的分離デバイスの好まで、 変能態態を示している。それはミクロニックで、 チューブのようなマイクロチューブを有利に収のチューブを有りので、 しているものましくは、それは96個のでので、 一ブを自時に12列で収容するようを配列で収容するような配列は96個のウエルでで、 するマイクロタイターのと関してに関してののような配列はでで、 で使用されてばカリホルでで、 に使用されてばカリホーにで、 のアプロペト・ のアンロペト・ のアンロペースを のアンロペースを のアントーと一緒に使用するための付属でバイスを のくっている。 96試料フォーマットを のくっている。 供することによって、本発明のデバイスは研究室 においてすでに存在しているその種の自動化デバ イスと一緒に潜在的に使用できる。

ネオジム鉄硼素磁石がすべて図1の8に示されるのと同じ「北」方向で並んでいる場合には、これが約500~600ガウスの受入れ用オリフィス内の磁場強度をもたらすことが発見された。し

かし、磁石が図1の9に示すとおりの別の「北」 パターンをもち、例えば各オリフィスの周囲の時 形回り方向ですすむように破場が180.方向を 変える場合には、その種の配向が受入れオリフィ ス内で磁場線を集中させることが繋いたことに発 見され、磁場は約1400-1600ガウスへ増 加した。この整くべき配向の結果として、アドバ ンスド・マグネチックス社から入手し得るものの ような、磁性微細粒子分離の劇的増加が溶液内で おこる。明らかなように、分離はマイクロチュー ブ内での4領域または4スポットの引付け部位の 局在化をもたらす。本発明の磁気的分離デバイス のそれほど好ましくない実施銀袋では、ベース1 中の受入れ用オリフィス3の間で均等に分散され た、24個または59個のようなより少ない数の 磁石を利用するが、それによって、それぞれ1個 または2個のスポット引付け越位が各マイクロチュ ープ内でおこる。

最も好ましくは、用いられる磁石5は永久磁石 であり、最も好ましくは、強力磁場を保有する。 磁石与は機械工作オリフィス6の中へ押しはめてよいが、その他の技法を使用してもよい。例えば、ベース1をインベストメント類型法によって製造することができ、それによって磁石オリフィス6は磁石与とより密接に合致する寸法と形状を保有する。また別に、ベース1は射出成型法によるようにプラスチックから製造されてもよく、そ

の方法はまた磁石受入れオリフィス6にはまりこ む形態で精密な公差を可能にする。

図2は図1において示される磁気的分離デバイスと一緒に使用するための移送トレーを示している。移送トレー21はマイクロチューブ20を保入れるためのチューブ受入れオリフィス23を保持している。チューブ移送トレー21はさらにトレー脚22を含み、それは、移送トレー21を、サルーの変換を可能にするのに役立ち、かつまた図ではなったがあるのに役立つ。を受入れオリフィス3(図および垂直高の調節を与えるのに役立つ。

受入れトレー21はさらに、検討実施中の作業者が、分離された微細粒子をそれらのスポット引付け部位から溶液中へ物理的に押しやるための投 拝手段へ、マイクロチューブ20を移すのを助ける。このチューブ移送トレー21はさらにマイクロチューブを保温ブロックへ移して特定的検定が 実施されるのに必要とされるとおりに温度側翻環 境を提供するのを助ける。

図3は最も好ましい実施機様の透視図を示して おり、その場合、アルミニウムのような非鉄金属 からつくられた受入れ用ベース31はマイクロチュ ーブを収容するように寸法を与えられた、この場 合も好ましくはアルミニウムの、シリンダー33 を収容するように機械加工される。受入れ用ベー ス31の機械加工された領域はまた、各々の受入 れチューブ33が4個の磁石35によってとりか こまれるように磁石35を収容する寸法がまた与 えられている。最も好ましくは、磁石35の磁場 方位が前に論じたのとは別のパターンで配列され る。磁石35およびチューブ33はベースのカバ - 32によって所定の位置に保持され、カバーは スクリュー、接着剤、リボンなどによって受入れ 用ベース31へ永久的に固着されてもよい。この 最も好ましい実施那様は9個の受入れ用オリフィ ス37で以て示されているが、この構成の実施態 模は図1に示す96個までの受入れ用オリフィス (必要ならばより多くの) へ規模を大にすること

ができる。

図4は受入れ用ペース/分離器41の透視図を示し、移送トレー42がそれとかみ合い状態にあり、マイクロチューブ43がその中に設置されている。 第内装置付きチャネル・ピペット44が、マイクロチューブへかつ/またはそれから液体ボンプ機構(図示せず)へ液体をピペットするのに用いられる。特定の列または特定の棚の中にある各々のマイクロチューブについての個別ピペットをもつとペッター44は心合せ脚45と心合せ穴46とのかみ合せによって、受入れ用ペース/分離器41とかみ合う。

図らは分光光度計中で測定される光強度によって決定されるときの、粒子移動速度対磁気方位の 測定に向けた実験の結果を示す。図を検討すると 明らかに理解されるとおり、すばらしい、繋ぐべ き、そして予想外の粒子移動速度の増加が本発明 のデバイスにおいて、交替磁板を用いるときに観察されるのは明らかである。単一方向性の極が一 級的にはたいていの試料について適切であるにもかかわらず、交番極は血液などを含む試料のような粘性試料に関して明瞭に好ましい。従って、本発明の好ましい実施態様は図1の領域9において示すとおり交番磁価を利用する。

 れるためのベースの実際の物理的具体化は被覆さ れた磁石の露出を含んでいてよく、それによって、 ベース上面上でのマイクロタイタートレーの配置 は磁石をマイクロタイター・トレーのウエルの間 で上向きに突出させる。あるいは別に、そして、 固体底 (solid bottom) をもつタイプのマイクロ タイター・トレーに関して特に、ペースは単純に マイクロタイター・トレーを収容し、下向きに突 出した磁石を含むカバーがマイクロタイター・ト レーとかみ合い、それによって、磁石がマイクロ タイター・ウエルの間で下向きに突出す。液体取 出しのために頂部アレート中に穴が設けられる。 この腐示と、そして特に付風図頭から与えられる と、当業熟練者は最もよいマイクロタイター・ト レーを収容するための適当な物理的構造を容易に 決定するであろう。

このデバイスの採用は以下のバイブリダイゼー ション検定試料におけるその使用を見直すことに よって明らかになるであろう。この実施例を前記 の開示と付図と一緒に検討することにより、免疫

後定におけるそれと類似の採用は当業熟練 にとっ て明らかとなり、彼らの技能の範囲内に十分にあ ることになる。

実施例1 リステリア モノシトゲンの検出 リステリア モノシトゲン(Listeria Monocyto ·Benes) についてのDNAプローブ検出を、 0.5-1.5μの直径の磁性粒子(アドバンスト・ マグネチックス社)をその磁性粒子の表面へ共有 的に結合させたオリゴdT14と一緒に使って実 施した。ベースは選択されたマイクロタイター・ プレート(タイターテク/9 5 個ウエルのプレー ト)とかみ合っているプレートの中へ接着させた 117個の磁石で構成されていた。この検定のマ イクロタイター・プレートをベースとかみ合わせ るとき、そのマイクロタイター・プレート中の各 ウエルは各四分円において1個の磁石をもち、そ れによって前遠のとおりに上産液からの磁性粒子 の分離を行なわせた。

」 リステリアの一晩培養体を37℃において、ブ レインハート・インフュージョン・プロス(brain

heart infusion broth) の中で増殖させ、この 試料培養体の1 Wを下に規定するとおりのプロセ シング (processing) 緩衝液の L ulへ添加し、合 計70μℓの混合物を各マイクロタイター・プレ ート・ウエルへ添加した。

プロセシング緩衝液

5 M CuSCN (グアニジンイソチオシアネート)

0.30M トリス-HCL、pH7.5(トリスー(ヒドロキシ メチル]アミノメタン)

O.1 OM NasEDTA (エチレンジアミンテトラ酢酸) 20%デキストランサルフェート(分子量5000) (重量/容積)

160dAの残器 (residue) を尾部にもつD NAO35 mero オルゴヌクレオチドの2.0 ul (2.5 M CuSCN中で35 ng/μ &、10 nM EDTA、 p H 7.5) を各ウエルへ添加し、37℃で15 分間保温した。

ビード反応剤級菌剤(以下で規定するとおりの) 中の140μ 8 の 日T14誘導磁性ビード (5μg/mlのdA50結合能力)を各ウエルへ 添加した。

ビード反応削機衝削

トリス-HCL 0.1M、pH7.4 アセチル化BSA 0.5% (牛血清アルブミン) 100μg/ml 超音波処理·子牛胸腺DNA 10mM EDTA 4% サポニン 0.5% サルコシル

0.5 M NaCe

0.1% アザイド

0.01% シリコン消泡剤

敬性ビードをマイクロタイター・プレートを 117個の磁石を含むベースとかみ合わせること によって分離し、上澄液を取出し、O.1 nl の洗 海緩街液(wash buffer)1を各ウエルへ室温で 添加し、ブレートを117個の磁石を含むペース から切り離したのちに、ビードを再懸測させた。

洗滌緩衝液1

1 M GuSCN トリスーHC4 、 O . 1 M 、 p H 7 . 4 アセチル化 BSA 0.5% IOμg/ml 子牛胸腺DNA EDTA 10mM 0.1% ナトリウムアザイド サルコシル 0.5% サポニン 1% 消泡剂

磁性ビードを、マイクロタイター・プレートを

117個の磁石を含むペースとかみ合わせること によって再度分離し、上澄液を取出し、0.1 ml の洗滌緩衝液1を室温において添加し、プレート を117個の磁石を含むベースから切り離したの ちに再度懸濁させた。

65 μl の化学的溶雜剂 (chemical eluant) (次に規定する)を各ウエルへ添加し、構成体を 混合し、37℃で2分間保温した。

化学的溶離剂

2.5 M GuSCN

トリス-IICE、0.1M、pH7.4

10 μg/wl 超音波処理した子牛胸腺DNA アセチル化 BSA 0.5%

EDTA 10mM

1.0% サポニン

0.5% サルコシル

磁性ピードを、マイクロタイター・プレートを 117個の磁石を含むペースとかみ合わせること によって分離し、各ウエルからの溶離剤を、 E.collの3′-塩からクローンされたP**リポア ローブの14ng/el 濃度の5μℓを含む新鮮な ウエルへ移した。混合物を37℃で4分間保温し

反応制中の140μℓ のビード(>5μ g/sℓ のdA50結合能力)を各ウエルへ添加し、37℃ で2分間保温し、ビードはマイクロタイター・プ レートを117個の磁石を含むペースと37℃に おいてかみ合わせることによって、磁気的に分離

上澄液を取出し、0.1 ml の洗滌視病剂 2 (以下 で規定する)を各ウエルへ添加し、ビードを37℃ において、ベースをマイクロタイター・プレート から切りはなしたのちに、再分散させた。

洗滌緩衝液 2

トリス 0.1M、pH7.4 100 us/al E. coll. DNA ttt t-RNA EDTA 10mM

アセチル化 BSA 0.5%

O.5 M NaCE

0.5% サルコシル

磁性ビードはマイクロタイターを117個の磁 石を会むベースとかみ合わせることによって分離 され、上灌液を取出し、0.1 ml の洗滌緩衝液2を 37℃において添加し、プレートを117個の磁

石を含むベースと切りはなしたのちに、ビードを 再懸濁させた。

マイクロタイター・プレートを117個の磁石 を含むベースとかみ合わせることによって磁性ビ ードを分離し、上澄液を取出し、0.1 ■ℓの洗滌 桜街波2を37℃において添加し、プレートを 117個の磁石を含むベースから切りはなしたの ちにビードを再懸濁させた。

磁性ピードを、マイクロタイター・プレートを 117個の磁石を含むペースとかみ合わせことに よって分離し、上澄液を取出し、0.1 ml の洗滌 緩衝液2を37℃において添加し、プレートを 117個の磁石を含むペースから切り離したのち に再懸御させた。

マイクロタイター・プレートを117個の磁石 を含むベースとかみ合わせることによって磁性ビ ードを分離し、上澄液を取出し、 0 .1 ml の洗滌 緩衝液2を37℃において添加し、そして、プレ ートを117個の磁石を含むベースから切りはな したのちに、ビードを再懸濁させた。

マイクロタイター・プレートを117個の磁石 を含むベースとかみ合わせることによって磁性ビ ードを分離し、上澄液を取出し、O.lulの洗滌 援密液2を37℃において添加し、そして、プレ ートを117個の磁石を含むベースから切りはな したのちにピードを再懸濁させた。

磁性ピードを、マイクロタイター・プレートを 117個の磁石を含むベースとかみ合わせること によって分離し、上澄液を取り出し、0.1 ml の 洗滌級衡剤2を37℃において添加し、そして、 プレートを117個の磁石を含むベースから切り はなしたのちにピードを再懸濁させた。

磁性ピードを、マイクロタイター・プレートを 117個の磁石を含むベースとかみ合わせること によって分離し、上澄液を取り出し、 O.1 el の 洗滌緩衝液2を37℃で添加し、そして、プレー トを117個の盛石を含むペースから切りはなし たのちにピードを再想濁させた。

100μ1の洗滌緩衝液2を各ウエルについて 添加し、68℃において2分間保温した。

特開平1-201156 (10)

マイクロタイター・アレートを117個の磁石を含むベースとかみ合わせることによってビードを磁気的に分離し、上澄液を取出し、シンチレーション液体へ移し、次に各バイアル中のPュー量をベックマン1800シンチレーション・カウンターを使用して認定した。リステリアの存在は、それが対照標準ウエル中で存在しないときより一桁大きいPューカウント数によって確認された。

4. 図面の簡単な説明

図1は磁気的分離デバイスの平面図であり、図 1 A は磁石の設置を示している。

図2はマイクロチューブを磁気的分離デバイス へおよびそれから、移動させるための移送トレー の透視図である。

図3は斑気的分離器デバイスの一つの好ましい 実施保護を示している。

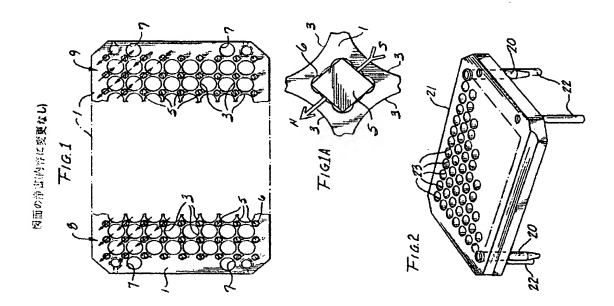
図4は磁気的分離器デバイス上に案内装置付きの8チャンネル型のアスピレータ/ピペッターで以て取りつけられたマイクロチューブ・トレーの透視図を示す。

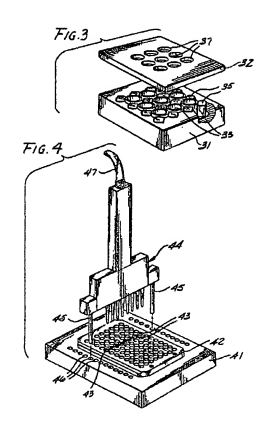
図5は単一方向磁極の場合と比べて、交番磁極 をもつ分離器において得られる、驚異的でかつ予 想外の速度利点を示している。

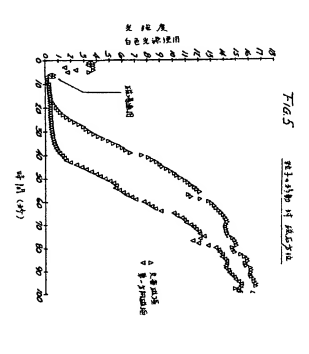
図6は廃液の除去を容易にするための関連する 8チャンネル型の真空ヘッドを備えた磁気的分離 器デバイスの透視図を示している。

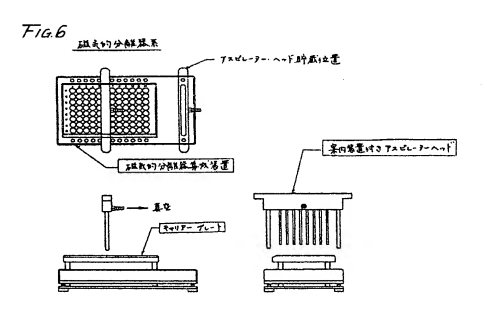
代理人 弁理士 湯 浅 恭 三











第1頁の続き

®Int. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

G 01 N 33/553 // C 12 Q 1/68

7906-2G A-6807-4B

個発明 者

デーピツド・テイー・

アメリカ合衆国マサチユーセツツ州01581, ウエストポ

パツク

ロ,マクタツガート・ストリート 9

手 辘 補 正 書

平成元年 / 月 2 十 日

特許庁長官 吉田文 殺 政

سينا

1. 事件の表示

昭和63年特許願第289940号

2. 発明の名称

磁気的分離デバイスおよび不均質検定における使用法

3. 捕正をする者

事件との関係 特許出題人

住 所

名 称 ジーンートラック・システムス

4. 代 理 人

住 所 東京都千代田区大手町二丁目2番1号

新大手町ピル 206区 電 話 270-6641~6

氏名 (2770) 弁理上 湯 浅 哉 三



5、補正の対象

出版人の代表省名を記載した騒音

委任状及识文

浄舟した明和選

適正な図面

6、補正の内容

別紙の通り(尚、明細書及び図面の内容には変更なし)